# 四公開特許公報(A)

昭64-75475

<pre>⑤Int.Cl.⁴</pre>	識別記号	庁内整理番号		❸公開	昭和64年(1989)	3月22日
C 07 D 277/38 417/12	2 1 3 2 3 9	7431-4C 6529-4C 6529-4C				
// A 61 K 31/425 31/44 31/505	ABE AAH		審査諳求	未謂求	発明の数 1 (	全5頁)

**9発明の名称** 新規な置換ジフェニルチアゾール誘導体

②特 願 昭62-230074

②出 願 昭62(1987)9月14日

⑫発	明	者	辻		Œ	菱	佐賀県鳥栖市曽根崎町992-13
⑫発	明	者	井	上	筹	孝	福岡県久留米市津福本町1473-10
⑫発	明	者	池	末	公	_	佐賀県佐賀郡諸富町大字山領193-1
⑫発	明	者	斉	Ħ		朥	佐賀県三養基郡基山町小倉855-75
②発	明	者	谷		恭	章	佐賀県鳥栖市田代外町567-1
⑦発	明	者	出		芳	樹	佐賀県鳥栖市田代大官町774-1
⑫発	明	者	野	田	寛	治	福岡県筑紫野市大字常松320-93
①出	願	人	久光	<b>光製薬株</b>	式会	社	佐賀県鳥栖市田代大官町408番地

#### 明細母

## 1. 発明の名称

新規な置換ジフェニルチアゾール誘導体

## 2. 特許請求の疑囲

1. 一般式

$$\begin{array}{c|c}
X & & \\
N & & \\
S & & \\
CH_2) & & \\
N & & \\
\end{array}$$
(1)

(式中、X、Yは同一または異なってもよく、水 索原子、ハロゲン原子または低級アルコキシ基を、 nは0~7の登敗を、Riは水素原子またはアシル 基を、Riは長額アルキル基、シクロアルキル基、 低級アルコキシ基、無冝換または冣換フェノキシ 基、複索履基または環状アミノ基を意味する)で 衰わされる電換ジフェニルチアゾール誘導体及び その医薬として有用な酸付加塩。

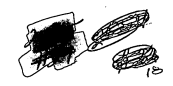
### 3. 発明の詳細な説明

#### 産業上の利用分野

本発明は、優れた抗炎症作用を有する医薬品と して有用な新規な置換ジフェニルチアゾール誘導 体に関するものである。

## 従来の技術

置換ジフェニルチアゾール誘導体に関しては、特別昭50-121269に、血小板凝築抑制作用を有する2-モルホリノー4、5-ジフェニルチアゾール等が例示されている。また特別昭54-160369には2-フェネチルアミノー4、5-ジフェニルチアゾール臭酸塩等が、抗炎症作用及び免疫調節作用を有することが例示されている。しかしながら本発明の置換ジフェニルチアゾール誘導体に関しては全く開示がなく、それを示唆する記載もない。



# 発明が解決しようとする問題点

非ステロイド性抗炎症薬は、一般に酸性系と塩基性系とに分類されている。酸性系薬剤は、一般に酸性系炎症抑制及び鎮痛作用を有し、慢性炎症抑制及び動力を受性疾患いかあるとのがあるというなり、ないののがあるといわれる。塩基性抑制も有していわれるといわれる。とは炎症に抑制も有していわれるといかが現状である。副作用関係できないのが現状である。副作用関係である。となりも改性系よりも酸性系にかなり強い胃腸管障害が認められる傾向にある。

従って、本発明の目的はより副作用の少ないしかも急性炎症抑制や鎮痛作用だけでなく、優性炎症に対して効果を有す塩基性系薬剤として有用な新規置換ジフェニルチアゾール誘導体を提供することにある。

## 問題を解決するための手段

本発明の置換ジフェニルチアゾール誘導体は下

キシ基、 isoープトキシ基、 tert.ープトキシ基 等の炭素数2~6個程度のアルカノイル基、ベン ゾイル基及びトリフルオロメチルカルボニル基等 を、長鎖アルキル基とはデシル基、ウンデシル基、 ドデシル基等の炭素数10個以上のアルギル基を、 シクロアルキル基とはシクロプロピル基、シクロ ペンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘブチル 基等の炭素数 3 ~ 7 個のシクロアルキル基を、置 換フェノキシ基の置換基とはメチル基、エチル基、 nープロピル基、 isoープロピル基、nープチル 基、n-ペンチル基、 iso-ペンチル基等の炭素 数1~6個の低級アルキル基(さらにこの低級ア ルキル基は置換分としてモノまたはジC:-4アルキ ルアミノ基も含む)を、複素環基とは2-ピリジ ル基、2-ピリミジル基、2~チアゾリル基、2 ーチアゾリンー2ーイル基、2-チアゾリジニル 基等を、環状アミノ基とはピペリジノ基、ピロリ ジノ基、モルホリノ基、ピペラジノ基、ピペコリ ノ基等の窒素原子または酸素原子を含有してもよ い5または6員の環状アミノ基(さらにメチル基、

記一般式(1)

(I)

(式中、X、Yは同一または異なってもよく、水 素原子、ハロゲン原子または低級アルコキシ基を、 nは0~7の整数を、Riは水素原子またはアシル 基を、Rzは長鎖アルキル基、シクロアルキル基、 低級アルコキシ基、無置換または置換フェノキシ 基、複素環基または環状アミノ基を意味する)で 表わされる置換ジフェニルチアゾール誘導体及び その医薬として有用な酸付加塩に関する。

上記一般式(I)について具体的に説明する。 ハロゲン原子とは弗素、塩素、臭素、沃素を、低級アルコキシ基とはメトキシ基、エトキシ基、 n -プロポキシ基、 iso-プロポキシ基、 n - プト

エチル基等の炭素数 1 ~ 4 個のアルキル基、ベンジル基等のフェニルC1~4 アルキル基、アセチル基、プロピオニル基等の炭素数 2 ~ 6 個のアルカノイル基などによって置換されていてもよい)を意味する。

また医薬として許容される酸の付加塩は1あるいは2当量の酸からなるものである。適した酸はこれらに限定されるものではないが塩酸、硫酸、硝酸、リン酸等の無機酸およびマレイン酸、フマル酸、シュウ酸、コハク酸、マロン酸、乳酸、クエン酸等の有機酸である。



~3回程度投与するのが好部合である。

次に本発明化合物の製造法について述べる。本発明の化合物は下記に記数する方法によって収率よく得ることができるが、本発明の短囲はこれらに限定されるものではない。なお、一般式(II)、(II)で表わされる出発原料は一般的に知られた公知の方法〔例えば、Aust. J. Chen., 8, 385 (1955), Russian Chenical Reviews, 42(7), 587 (1973)〕によって容易に合成することができる。 製造法

$$\begin{array}{c}
X \\
N \\
S \\
N \\
(CH_2)_{n-R_2}
\end{array}$$
(1)

ジフェニルー2ー(2ーモルホリノエチル)アミ ノチアゾール 3.8gを得た。

この物質の融点及び元素分析値は下配の過りであった。

融 点 116~118で

元衆分析値 CaillaaNaOSとして

計算值 N:69.01 H:6.34 N:11.50

実 阅 値 N:69.11 H:6.33 N:11.72

# 実施例 2

αープロモー4.4 ージフルオロデオキシベンプイン2.34 g 及びNー(2ーピリジル)チオ尿素1.22 g をエタノール30olに加え、次いで1時間還流を行った。さらに24時間室温で攪拌した後折出した4、5ーピス(4ーフルオロフェニル)ー2ー(2ーピリジル)アミノチアゾール臭酸塩をろ取した。次いでその結晶に5XNaOH水20olを加えて、酢酸エチルで抽出した後、乾燥させ、さらに酢酸エチルを波圧留去すると、4、5ーピス(4ーフルオロフェニル)-2-(2-ピリジル)アミノチ

(式中、X、Y、n、 $R_1$ 、 $R_2$ は前記と同じ意味を有し、 $R_1$ はハロゲン原子を意味する)

一般式 (II) で裹わされる化合物と一般式 (II) で裹わされる化合物を、メタノール、エタノール、アセトン、ジメチルホルムアミド等の有機溶媒中、20~120 でにて 1~48時間反応させることにより (I) を得ることができる。

## 実施例

以下に実施例を示し、本発明を更に具体的に説明する。勿給、本発明はこれら実施例のみに限定されるものではない。

### 実施例 1

αークロロデオキシベンゾイン3.45 g 及び N ー (2 ーモルホリノエチル) チオ尿素2.85 g をエタノールに加え、次いで24時間還流を行った。その後エタノールを滅圧留去し、残流を0.1NHC1 に溶 際させ、酢酸エチルで洗浄した。次いで5% NaOHでアルカリ性にし、酢酸エチルで抽出した後乾燥させ、さらに酢酸エチルを滅圧留去すると、4.5 ー

アゾール 1.2gを得た。

この物質の融点及び元素分析値は下記の通りで あった。

融 点 221~223で

元素分析値 CzoHisFzNsSとして

計 算 値 N:65.74 H:3.59 N:11.50

実 瀬 値 N:65.65 H:3.59 N:11.32

## 実施例3~36

実施例1.2の方法に準じて次表の本発明化合物を合成した。



# 特開昭64-75475(4)

	$ \begin{array}{c c} X & & & \\ & $								
実施例	x	Y	n	R.	R.	設 点 (で)			
3	4CH,0-	H	2	н	- <b>∧</b> _0	133-135			
4	H	4CH 30-	2	Ħ	-1/_0	144~146			
5	4CH 30-	4CH , 0-	2	н	-n_0	140~142			
6	4CH₃O-	4C1-	2	П	-H_O	128~130			
7	×	4C1-	2	н	-iO	160~162			
8	4C1-	4C1-	2	н	~	140~142			

支統例	x	Y	n	R,	P.	点 語 (ア)
9	4P-	а	2	H	- <b>K</b> O	118~120
10	4P-	4P-	2	н	- HO	108-110
11	R	Ħ	2	-coce.	Q	113~115
12	A	Ħ	3	В	Ç	100~102
13	H .	4CH =0-	3	В	<u>~</u>	103~106
14	4CH 30-	4CH = 0-	3	B	-rC	124~126
15	4CB,0-	4C1 -	3	Ħ	-10	93-95
16	4C1-	4C1 -	3	Ħ	-N	157-159
17	4P -	4P-	3	И	Ç	127-128

<b>実施例</b> 池	×	Y	n	R,	R.	点 協(コ)
18	н	3 B	4	Ħ	-n_>	油状物
19	4F-	4F-	4	Ħ	- N	120-121
20	Н	н	0	H	- <b>/</b> Co	220~222
21	4CH 10-	4C1-	0	H	-*	251~253
22	4F-	4F-	0.	Н	-1;	227~229
23	H	H	2	H		110~112
24	4CH #0-	4CII3D-	2	H	-n_	139~141
25	4CI-	4C1-	2	8	- 🌣	141-143
26	4F-	4F-	2	H	- <b>\</b>	105-107

<del></del>	<del>,</del>		_		·	
<b>文</b> 格例	x	Y	n	R,	R.	点質(プ)
27	4CH :0-	4CII 30-	2	Н	()	125-127
28	4F-	4F-	2	R		102~104
29	4CH . 0 -	4CH <sub>2</sub> O-	3	Я	-0-CH CH3	115-116
30	4F-	4F	3	Н	-0-CH CH3	126-128
31	4C1 -	4C1-	1	ĸ	♦	223-225
32	4P-	4F-	2	Ħ	♦	147~149
33	8	H	3	. H	-0 CH2-N	抽状物
34	Я	Ħ	0	8	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>11</sub> -CH <sub>3</sub>	40-42
35	В	н	0	B	<b>L</b> 2	250~251

実施例 %	x	Y	n	R,	R <sub>2</sub>	点 (す)
36	Я	H	0	H	$\Diamond$	150~151

# 作用

試験例1

抗炎症作用試験

## 試験法

体重140g~160gのウィスター系雄性ラットを 1 群 8 匹として実験に使用した。試験化合物はいずれも0.5%トラガント水溶液に懸濁し、0.5ml/100g、8.W.の割合で経口投与した。対照群には同量の0.5%トラガント水溶液を同様に投与した。試験化合物投与1時間後に1%ラムダカラゲニンー生理食塩水 0.1mlを右後肢足蹠に皮下注射し、浮腫を惹起させた。以後経時的に足蹠容積を測定した。結果は反応惹起3時間目の対照群に対する抑制率で示した。

### 試験結果

试験化合物	用量 (mg/kg)	抑制率 (%)
実施例1の化合物	50	4-1 . 5
実施例5の化合物	50	43.5
実施例7の化合物	50	45.5
実施例10の化合物	50	32.3
実施例11の化合物	50	40.8
実施例13の化合物	50	34.0
実施例26の化合物	50	39.3
実施例32の化合物	50	33.4

上記試験結果から明らかなように、この発明の 目的化合物はラットにおける顕著な足浮腫抑制を 示し、抗炎症作用を有することが判明した。

## 発明の効果

本発明の化合物は顕著な抗炎症作用の他に鎮痛作用、解熱作用、抗リウマチ作用を有するため、 優れた抗炎症剤、鎮痛剤、解熱剤、抗リウマチ剤 等の医薬品として有用である。